PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUFILLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

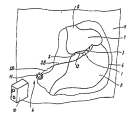
(54) Titre: DISPOSITIF DE CONSTRICTION GASTRIOUE

(57) Abstract

The invention concerns a constriction device (1), at least capable of being partially implanted in the human or animal body, comprising a constrict-ing member (2) forming in its operational configuration a ring, said constricting member including a flexible band (12) whereof the two ends (12a, 12b) are mutually adjacent in the operational configuration, and means for actuating (3) the constricting member. The invention is characterised in that, in operational configuration, at least one end (12b) of the flexible band (12) comprises a tractile element (13) for moving said end relatively to the other end (12a), by generating a radial deformation of the constricting member, and the actuating means includes an element for pulling (25) the tractile member (13).

(57) Abrégé

Dispositif (1) de constriction, au moins en partie implantable dans le corps bumain ou animal, comprenant un organe (2) de constriction formant dans sa configuration opératoire un anneau, ledit organe de constriction comportant une bande flexible



(12), dont les deux extrémités (12a, 12b) sont adjacentes l'une par rapport à l'autre dans la configuration opératoire, ainsi qu'un moyen d'actionnement (3) de l'organe de constriction, caractérisé en ce que , en coopération, d'une part au moins une extrémité (12b) de la bande flexible (12) comporte un élément tractable (13), permettant de déplacer ladite extrémité par rapport à l'autre extrémité (12a), en générant une déformation radiale de l'organe de constriction, et d'autre part le moyen d'actionnement (3) comprend un organe de traction (25) de l'élément tractable (13).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Btats parties au PCT, sur les pages de couverture des broctures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Bapagne	LS	Lesotho	81	Slovénie
AM	Amotnic	F	Finiands	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Apricho	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Scholest
AU	Australie	GA.	Gabon	LV	Lettonic	SZ	Swaziland
ΛZ	Azerbalidjan	GB	Roymanne-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	T)G	Togo
вв	Barbade	GH	Ghona	MG	Madagascar	TJ	Tadiikistan
BE	Belgique	GN	Guinés	MK	Bx-République yougoslave	TM	Turkménissan
BF	Burkina Paso	GR	Circhen		de Manédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	нu	Hongrie	MI.	Mali	TT	Trinité-et-Tobaso
8.1	Bénin	18	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	(i.	leratil	MR	Mauritanie	UG	Ougands
BY	Bélanis	ES	Islande	MW	Malawi	US	Btats-Unis d'Amérique
CA	Canada	17	Italia	мX	Moxique	UZ	Onzh-Frieren
CF	République centrafricaine	.IP	Japon	NE	Nizer	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL.	Pays-Bas	YU	
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Yongoslavic Zimbelove
CI	Cite d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nonvelle-Zelande	ZW	Zambabwe
CM	Camerous	K.I	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	Résublique de Corée	PT			
CE	Cinha	KZ.	Karakstan	RO	Portugal		
cz		LC	Sainte-Lucia		Roumanie		
DE	République rchèque	LI		RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne		Lipchtenstein	SD	Soudan		
		LK	Sri Lanka	SE	Strède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

1

DISPOSITIF DE CONSTRICTION GASTRIQUE

La présente invention concerne un dispositif de constriction, au moins en partie implantable dans le corps humain ou animal. L'invention 5 sera plus particulièrement décrite par rapport à un dispositif de constriction gastrique du type "anneau de gastroplastie", pouvant être utilisé pour le traitement de l'obésité morbide.

L'invention ne se limite pas cependant à une telle application ou utilisation. L'invention trouve également son utilité dans diverses interventions médicales sur l'homme ou sur l'animal, dans lesquelles il est nécessaire d'obtenir provisoirement ou de façon permanente, une constriction, le cas échéant une occlusion d'un organe ou d'un conduit ou canal.

Dans le domaine de la constriction gastrique, plusieurs raisons existent de vouloir contrôler le débit alimentaire gastrique d'une personne, et notamment, mais pas exclusivement, dans le cas d'une personne souffrant d'une obésité morbide, ou par exemple en cas de diabète, hypercholestérolémie, ou encore d'hypertension artérielle. Par l'expression "l'obésité morbide", on entend le fait qu'une personne a une surcharge 20 pondérale d'au moins 45 kg, ou bien au moins égale à son poids idéal, tel que l'on peut l'établir en fonction de sa taille, et au moyen d'une table de calcul de l'index de masse corporelle.

Plusieurs techniques chirurgicales sont connues pour essayer de traiter cette obésité, par exemple en raccordant l'éstomac directement 25 sur l'intestin grêle. Une autre technique consiste à placer dans la paroi de l'estomac des sutures ou des agrafes, verticalement ou horizontalement, afin de définir une poche de taille plus réduite que celle de l'estomac, ce qui limite la quantité et la vitesse de passage des aliments pouvant être ingérés. Toutefois, et bien que ces solutions antérieures soient 30 relativement efficaces, elles sont assez traumatisantes, et peu ou pas réversibles, et leur faisabilité par coelioscopie est assez aléatoire.

Une autre solution proposée a été celle de disposer un ballon gonflable à l'intérieur de l'estomac, ce qui donne au malade l'impression constante de satiété. Un tel dispositif a été décrit dans le brevet US-C-4 416 267. Cependant, la pose de ballons de ce type a conduit à un nombre de complications non négligeables, telles que blocages intestinaux.

ulcères gastriques, et ne prend pas en compte le risque du patient associé à un contact prolongé d'un objet étranger avec les muqueuses gastriques.

Enfin, une approche beaucoup moins traumatisante est celle dans laquelle on utilise un dispositif de constriction gastrique, comprenant 5 premièrement un organe de constriction gastrique formant dans sa configuration opératoire un anneau, par exemple comprenant une bande flexible, dont les deux extrémités sont adjacentes l'une par rapport à l'autre dans la configuration opératoire, munie d'un ballonnet gonflable, entourant la paroi extérieure de l'estomac, deuxièmement un moven d'actionnement de l'organe de constriction gastrique, par exemple une valve ou injecteur de fluide pour injecter ou introduire ledit fluide dans le ballonnet, et troisièmement un moyen de commande à distance du moyen d'actionnement, par exemple une chambre d'introduction de fluide, située juste en dessous de la peau à un endroit relativement facile d'accès pour le malade. Le moyen de commande et le moyen d'actionnement sont reliés par un conduit flexible, tel qu'un cathéter, permettant de transmettre le fluide depuis la chambre vers le moyen d'actionnement. Un tel dispositif présente l'avantage qu'il peut être introduit dans le corps par coelioscopie ou laparoscopie, ce qui réduit de manière significative les traumatismes et 20 complications post-opératoires associés à l'intervention chirurgicale, par rapport à la voie dite "ouverte", c'est-à-dire la chirurgie abdominale classique; mais un tel dispositif présente le désavantage que la chambre est assez encombrante à long terme. Un dispositif correspondant à la description précédente a été développé, et est connu par exemple, par les travaux du Docteur Kuzmak, et on se référera utilement aux brevets ou demandes de brevets WO-A-92/02182. US-A-4 592 339. EP-A-0 611 561, WO-A-86/04498, WO-A-94/27504, et US-A-5 226 429.

Toutefois, aucune des solutions proposées jusqu'à présent ne permet de contrôler avec précision le degré de constriction gastrique. Dans 30 le cas des dispositifs du Docteur Kuzmak, les volumes de fluide injectable sont limités, et représentent une solution qui est pour le moins difficile à contrôler de manière précise. Il est possible d'injecter dans, ou retirer du ballonnet un certain volume de fluide, mais l'élasticité intrinsèque de ce dernier varie en fonction des conditions biologiques de son implantation, et 35 avec le temps, ce qui rend son expansion difficilement contrôlable, et insuffisamment adaptée au traitement souhaité ou désirable. Par ailleurs,

15

l'intervention manuelle, par exemple l'appui par le patient sur le bouton poussoir sous-cutané, voire même le déplacement accidentel de ce dernier peuvent avoir des conséquences indésirables, par exemple la nécessité de réintervention, ou de désinfection du matériel etc.

Il est connu de réaliser un dispositif de constriction, au moins en partie implantable dans le corps humain ou animal, comprenant un organe de constriction formant dans sa configuration opératoire un anneau, ledit organe de constriction comportant une bande flexible, dont les deux extrémités sont adjacentes l'une par rapport à l'autre dans la 10 configuration opératoire, ainsi qu'un moyen d'actionnement de l'organe de constriction.

On connaît ainsi. par l'intermédiaire du document EP-0876 808, un dispositif de constriction gastrique à bande flexible, implantée et fermée sur elle-même autour de l'estomac.

La bande flexible comporte dans sa configuration opératoire. sur sa face intérieure, une paroi souple délimitant une cavité remplie d'un volume variable de liquide provenant d'un réservoir de compensation. également implanté dans le corps du patient.

Une pompe télécommandée peut transmettre le liquide du 20 réservoir de compensation vers la bande gastrique, et inversement, par l'intermédiaire d'une unité électrique de commande. Cette dernière est montée avec la pompe dans une boite de commande implantée sous la peau du patient.

Outre les inconvénients déjà précités, concernant ce type de 25 dispositif, il v a des risques liés aux fuites éventuelles de liquide. consécutivement à une mauvaise manipulation, ou à un défaut de fabrication.

Par ailleurs, le gonflage de la bande gastrique favorise l'apparition de plis sur sa paroi intérieure, en contact avec l'estomac. Une 30 constriction uniforme n'est donc plus appliquée sur la périphérie de l'estomac, et le risque de coincer la paroi de l'estomac dans un pli augmente.

La pompe est alimentée par une source d'énergie électrique. implantée dans le corps, ce qui peut être dangereux, en fonction des 35 matériaux constitutifs d'une telle source, par exemple d'une pile électrique.

La présente invention prévoit par conséquent un dispositif de constriction permettant de pallier ces inconvénients, et de régler de manière très précise, et reproductible, la constriction appliquée à tout organe ou conduit du corps humain ou animal, tout en évitant ou limitant 5 l'intervention chirurgicale requise pour le réglage.

Selon la présente invention, en coopération, d'une part au moins ue ktrémité de la bande fiexible comporte un élément tractable, permettant de déplacer ladite extrémité par rapport à l'autre extrémité, en générant une déformation radiale de l'organe de constriction, et d'autre 10 part le moyen d'actionnement comprend un organe de traction de l'élément tractable. Selon une réalisation avantageuse de l'invention, l'élément tractable est lamelliforme. Selon une réalisation avantageuse, la bande fiexible est fixée par l'une de ces extrémités au corps du moyen d'actionnement, et comporte l'élément tractable du côté de son autre 15 extrémités. Ledit élément tractable comprend des moyens de traction, par exemple des crans, aptes à coopérer avec l'organe de traction du moyen d'actionnement.

Le dispositif de la présente invention est également remarquable par le fait que, dans la configuration prête à ceindre de 20 l'organe de constriction, entre ces deux extrémités, la bande flexible est composée d'un premier élément comportant un premier organe de fixation, par exemple mâle, et d'un deuxième élément comportant un deuxième organe de fixation complémentaire, par exemple femelle, le premier élément étant rellé au deuxième élément par accouplement définitif des 25 organes de fixation complémentaires, pour obtenir la configuration opératoire de l'organe de constriction.

Selon une réalisation avantageuse du dispositif de constriction, l'extrémité fixe de la bande flexible est traversée par une lumière longitudinale et débouchante, apte à recevoir une languette de largeur réduite de l'élément tractable. Avantageusement, l'organe de constriction comporte une gaine en matière bio-compatible, compressible ou pliable, renfermant la bande flexible. Cette gaine permet d'assurer une compatibilité biologique de l'organe de constriction avec la paroi extérieure de l'estomac car le dispositif de constriction gastrique doit demeurer en place pendant une période relativement longue, afin d'obtenir un résultat clinique satisfaisant, et il donc préférable de diminuer, autant que possible,

les risques de lésion dus au contact d'un corps étranger avec les tissus de la paroi de l'estomac.

Avantageusement, le moyen d'actionnement comprend un moteur bi-directionnel couplé à l'organe de traction.

L'organe de traction, selon l'invention, engrène avec les moyens de traction pour déplacer l'élément tractable selon une direction longitudinale et circonférentielle de l'organe de constriction.

Selon un exemple avantageux de la réalisation, l'organe de traction est une vis tangentielle, tandis que les moyens de traction sont 10 des crans, régulièrement espacés les uns des autes, transversaux par rapport à la direction longitudinale, et le filetage de la vis tangentielle a le même pas que celui séparant les crans de traction.

Avantageusement, le dispositif de constriction comporte une coque protectrice présentant une partie en matière rigide, formant bottler 15 de moteur, et une partie en matière flexible bio-compatible, compressible ou pliable, formant la gaine de la bande flexible.

Avantageusement, le boitier et la gaine forment une seule et même plèce.

Avantageusement, la gaine présente des évidements de matière 20 de part et d'autre de la bande flexible, et / ou des plis préformés, permettant à ladite gaine de se plier de manière ordonnée et régulière, lors de la déformation radiale de l'organe de constriction.

Selon un mode réalisaiton intéressant, le dispositif comprend ou est associé à un moyen de commande à distance. Ce dernier peut comprendre un émetteur extra-corporel et un récepteur intra-corporel, ce dernier comportant un moyen de traitement d'un signal émis par l'émetteur d'une part, et de transmission d'un signal de commande au moyen d'actionnement d'autre part. Le moyen de traitement peut comprendre un seul circuit électrique agencé pour véhiculer à la fois des informations de 30 commande et de l'énergie vers le moyen d'actionnement.

Avantageusement, le moyen de traitement peut comprendre un circuit électrique constitué par une bobine d'induction résonnante, un redresseur, un générateur d'impulsions, au moins un circuit de registre à décalage, et un circuit de commande de la direction de marche du moyen 35 d'actionnnement.

15

20

25

A titre d'exemple conforme à l'invention, le récepteur du moyen de commande est disposé à distance de l'organe de constriction, et relié électriquement au moyen d'actionnement.

Selon un autre exemple de réalisation avantageux du dispositif 5 conforme à l'invention, l'émetteur extra-corporel comprend un circuit électrique constitué par une alimentation en énergie, un oscillateur, un circuit amplificateur et une bobine d'induction primaire.

L'émetteur peut également comprendre, en outre, au moins un organe de sélection de fréquence de l'oscillateur.

Le dispositif de constriction conforme à l'invention est également remarquable dans la mesure où le moyen d'actionnement est agencé pour conserver de façon stable la position relative des deux extrémités de la bande flexible, l'une par rapport à l'autre, en l'absence d'apport d'énergie audit moyen d'actionnement.

La présente invention sera mieux comprise par la description détaillée suivante d'un mode d'exécution préféré, accompagnée du dessin en annexe, dans lequel :

- la Figure 1 est une vue schématique en perspective, partiellement arrachée de l'abdomen d'un corps humain, dans lequel une partie d'un dispositif de constriction gastrique selon l'invention a été implantée;
- la Figure 2 est une vue en perspective, partiellement arrachée, de la partie du dispositif de constriction gastrique selon l'invention, implantable dans le corps humain ;
- la Figure 3 est une vue en coupe de l'organe de constriction gastrique, dans sa configuration opératoire, et du moyen d'actionnement d'un dispositif selon l'invention; l'organe de constriction est représenté à l'état non déformé, avec une section transversale maximum de l'anneau de constriction.
- 30 la Figure 4 est une vue en coupe de l'organe de constriction de la Figure 3, en cours d'actionnement; l'anneau de constriction a une section transversale réduite par rapport à celle représentée à la figure 3.
- la Figure 5 est une vue schématique des circuits électriques du moyen de commande à distance d'un dispositif de constriction 35 gastrique selon l'invention.

35

- la Figure 6 est une vue schématique plus détaillée d'un des circuits électriques de la Figure 5 ;

- la Figure 7 est une vue en perspective, développée et à plat de la bande flexible appartenant à l'organe de constriction représenté aux 5 figures 2 à 4.

Se référant maintenant à la Figure 1, le dispositif de constriction notamment gastrique selon l'invention est indiqué de manière générale par la référence 1. Ce dispositif comprend un organe 2 de constriction gastrique formant sensiblement un anneau de constriction de 10 section transversale 61, variable, un moyen d'actionnement 3 de l'organe 2 de constriction gastrique, et un moven de commande 4 à distance du moven d'actionnement 3.

Le dispositif de constriction gastrique 1 est implanté pour partie dans le corps 5, représenté schématiquement, l'organe de constriction 2 15 formant anneau entourant la paroi extérieure de l'estomac 6, de manière à créer une poche supérieure 7, de taille réduite, et une poche inférieure 8. de taille plus importante que la poche supérieure. Le passage d'aliments depuis l'œsophage 9 est limité, d'une part par le volume restreint de la poche supérieure 7, et d'autre part par le degré de constriction appliqué 20 par l'organe de constriction 2. Ainsi, et de manière généralement connue, on contrôle le débit alimentaire, par exemple pour faire maigrir une personne atteinte d'obésité morbide.

Le moven de commande 4 comprend un émetteur 10, et un récepteur 11, le récepteur 11 comportant un moyen de traitement d'un signal émis par l'émetteur 10, et de transmission d'un signal de commande vers le moven d'actionnement 3, afin de pouvoir régler avec précision le degré de constriction de l'organe de constriction 2. L'émetteur 10 et le récepteur 11, ainsi que les moyens les composant, seront décrits plus en détails ci-agrès. Le récepteur 11 du moyen de commande 4 est disposé à 30 distance de l'organe 2 de constriction, et relié électriquement, par un fil 28, au moyen d'actionnement 3.

Conformément à la présente invention, et tel que représenté par la Figure 2, l'organe de constriction 2 comprend une bande flexible 12, lamelliforme, par exemple en polyéthylène ou polypropylène, et une gaine 14 en matière flexible biocompatible, compressible ou pliable, par exemple en silicone, renfermant une bande flexible 12. Cette gaine permet

d'assurer une réduction des traumatismes subis par la paroi extérieure de l'estomac, lors des mouvements de cette dernière contre l'organe de constriction 2, pendant le passage d'aliments de la poche supérieure 7 vers la poche inférieure 8. Etant donné que le diamètre formé par la bande flexible 12 varie en fonction de la constriction gastrique à appliquer par le biaïs du moyen d'actionnement 3, il est préférable que la gaine 14 soit constituée d'une matière compressible ou pliable, de façon à ce qu'elle ne gène pas cette augmentation ou réduction de la section transversale 61 de constriction.

10 La bande flexible peut avoir toute forme autre que lamelliforme, par exemple une section circulaire.

Comme représenté par référence aux figures 2 à 4, dans la configuration opératoire du dispositif de constriction, et comme mieux compris par référence à la figure 7, la bande flexible 12 présente une 15 configuration en forme de boucle, dont les deux extrémités 12a et 12b, no brins extrêmes, sont l'un (12a) fixe, et l'autre mobile (12b), selon une trajectoire prédéterminée. De manière générale, les deux extrémités 12a et 12b sont et demeurent adjacentes l'une par rapport à l'autre, en se chevauchant ou se superposant selon une trajectoire de mouvement 20 relatif, linéaire mais courbe, par exemple circonférentielle, mais concentriquement l'une par rapport à l'autre, selon le degré de constriction désiré, et ce avec le moyen d'actionnement 3 décrit cl-après.

De manière à déplacer par rapport à l'extrémité fixe 12a, l'extrémité mobile 12b, d'une part celle-ci comporte un élément tractable 13, lui-même lamelliforme, et d'autre part le moyen d'actionnement 3 comprend un organe de traction 25 de l'élément tractable, pour déplacer l'extrémité mobile 12b de la bande flexible 12 par rapport à l'extrémité fixe 12a, en générant une déformation radiale de l'organe de constriction 2, et plus exactement une section transversale 61 de constriction, variable.

L'extrémité 12a de la bande flexible 12 est fixée par un moyen 20 au corps du moyen d'actionnement 3, et l'élément tractable 13, du côté de l'extrémité libre 12b, comprend des moyens de traction, par exemple des crans 15 aptes à coopérer avec l'organe de traction 25.

Comme représenté à la figure 7, l'extrémité fixe 12a de la 35 bande flexible 12 est traversée par une lumière 17a, longitudinale et débouchante, apte à recevoir une languette 13a de largeur réduite de

l'élément tractable 13. La longueur développée de la lumière 17a est adaptée à la course de l'extrémité 12b par rapport à l'extrémité 12a, selon la trajectoire de chevauchement, à savoir dans le cas présent, d'insertion de l'extrémité libre 12b par rapport à l'extrémité fixe 12a.

Selon un exemple de réalisation avantageux conforme à l'invention, la gaine 14 peut présenter des propriétés extensibles de manière à améliorer le contact avec l'organe soumis à la constriction. En effet, il est alors possible de partir d'une position initiale sans constriction de la bande flexible 12, dans laquelle la gaine 14 est étirée. Lors de la 10 constriction, la gaine 14 suit alors la forme rétractée de la bande flexible 12 en se contractant.

L'élément 13 à l'extrémité 12b est tractable par l'organe de traction 25, de manière à pouvoir être déplacé dans deux sens longitudinaux circonférentiels opposés, à savoir un sens de réduction de la 15 constriction gastrique, et un sens d'augmentation de la constriction gastrique. Ainsi, l'élément tractable 13 présente de préférence, et comme représenté schématiquement par la Figure 2, des crans de traction 15, disposés, par exemple, sensiblement transversalement à la direction longitudinale de l'élément tractable 13, et régulièrement espacés les uns 20 des autres, selon un pas prédéterminé, et permettant, en coopération avec l'organe de traction 25 consistant en une vis sans fin, de faire déplacer l'élément 13 dans un sens de réduction de la constriction gastrique, ou au contraire, dans un sens opposé. Les crans de traction 15 peuvent prendre d'autres formes, par exemple fentes, évidements ou dents, l'essentiel 25 étant qu'ils puissent coopérer ou engrener avec l'organe de traction 25 correspondant, prévu sur le moyen d'actionnement 3.

Par ailleurs, selon le mode d'exécution préféré de l'invention, et tel qu'illustré par la Figure 3, dans une configuration prête à ceindre de l'organe 2 de constriction, la bande flexible 12 est composée d'un premier 30 élément 13 comportant un premier organe de fixation 16, par exemple mâle, et d'un deuxième élément 17 comportant un deuxième organe de fixation 18 complémentaire, par exemple femelle, le premier élément 13 étant relié au deuxième élément 17 par accouplement définitif des organes de fixation 16.18 complémentaires. Cette disposition permet notamment 35 de moduler par constriction la longueur de la bande flexible 12, par exemple pour s'adapter à un diamètre de constriction gastrique plus

10

important, ce qui peut être le cas notamment si on désire créer une poche supérieure 7 de volume équivalent à la poche inférieure 8.

La division de la bande flexible 12 en deux éléments ou branches 13 et 17 accouplables facilite grandement la pose de l'organe 2 de constriction autour de l'estomac, puisque dans ce cas les extrémités des éléments 13 et 17 sont accouplées après que ces éléments aient été passés lors de l'intervention chirurgicale autour de l'estomac.

Comme montré aux figures 3, 4 et 7, l'extrémité libre 12a de la bande flexible 12, correspondant au deuxième élément 17, est traversée, 10 sur la plus grande partie de sa longueur et à l'opposé de son extrémité portant l'organe femelle 18 de liaison, par une lumière 17a, longitudinale et débouchante, apte à recevoir une languette

13a de la largeur réduite de l'élément tractable 13. Cette partie ou languette 13a est de largeur réduite, au moins sur la longueur de la course de chevauchement des extrémités 12a et 12b. La lumière 17a est bordée par deux ailes 17b, dont les extrémités sont coudées en 20 pour former organe de fixation sur le corps des moyens d'actionnement 3.

Le moyen d'actionnement 3 comprend un moteur électrique bidirectionnel 21, qui est logé dans une coque protectrice 22 présentant 20 une partie 23 en matière rigide formant boîtier de moteur, et une partie 24 en matière flexible biocompatible, compressible ou pliable, formant la gaine 14 de la bande flexible 12. La coque 22 peut être, et de préférence est, entièrement réalisée en une seule et même pièce, en matière biocompatible, par exemple, en silicone, la dureté ou rigidité de la matière 25 étant choisie convenablement, pour produire le boitier rigide et la gaine flexible. Cette coque 22, obtenue par exemple par moulage, permet d'assurer une étanchéité vis-à-vis de fluides biologiques qui pourraient autrement pénétrer dans le boîtier du moteur, et conduire à des dysfonctionnements de ce dernier, ou encore produire des réactions 30 chimiques avec les composants du moteur 21, avant un effet néfaste pour le patient. Avantageusement, mais de manière non représentée, la gaine 14, présente des évidements de matière, et/ou des plis préformés, de part et d'autre de la bande flexible 12, permettant à la gaine 14 de se plier de manière ordonnée et régulière, lors de l'actionnement de l'organe de constriction 2, et ceci le long et autour du brin de la bande 12, dont la longueur diminue selon la traction de l'extrémité libre 12b de ladite bande

12. Ceci évite également une trop forte contrainte mécanique sur le moteur 21 du moyen d'actionnement 13, et permet de surmonter en même temps la résistance au pliage de l'organe de constriction 2.

Le moteur 21 est lié en rotation à l'organe de traction 25 coopérant avec les crans 15 de l'élément tractable 13. Dans la forme d'éxécution des figures 3 et 4, cet organe 25 est une vis tangentielle 15 calée sur l'arbre de sortie 27 de ce moteur 21, et dont le filetage 26 engrène avec les crans 15. Pour réduire l'encombrement général, les axes longitudinaux de la vis 25, de l'arbre 27 et du moteur 21 sont 10 sensiblement dans le plan médian transversal de l'anneau de l'organe de constriction 2. Le moteur 21 est rellé électriquement au récepteur intracorporel 11 du moyen de commande 4, par un ou plusieurs fils électriques 28.

Entre le moteur 21 et l'organe de traction 25 est disposé un 15 réducteur (non représenté) avec un rapport de démultiplication important.

Ainsi, le moyen d'actionnement 3 est agencé pour conserver de façon stable la position relative des deux extrémités 12 et 12b de la bande 12, l'une par rapport à l'autre, en l'absence d'apport d'énergie audit moyen d'actionnement 3

20 Les forces de rappel auxquelles est soumise la bande 12 ne permettent pas d'entraîner en rotation le moteur 21, dont les rotations déterminent le degré de constriction selon l'exemple de réalisation du dispositif de constriction conforme à l'invention.

Lorsque le dispositif de constriction a été implanté dans le corps d'un patient, et la bande flexible 12 fermée dans se configuration opératoire, par exemple par accouplement des organes de fixation complémentaires 16, 18, la bande présente sensiblement la forme d'un anneau, comme représenté par la Figure 3. Les premiers crans de traction 15, de l'élément tractable 13, sont engrenés avec le filetage 26 de la vis 30 25 pour maintenir la forme en anneau du dispositif de constriction 2.

La Figure 4 représente la configuration de l'organe de constriction 2, après actionnement du moyen de commande 3, pour réduire le diamètre de la bande flexible 12, et donc augmenter la constriction gastrique. On remarque que la gaine 14, qui est en matière flexible, s'est pliée, ce qui permet à la languette 13a de l'élément

tractable 13 de pénétrer dans la lumière 17a de l'extrémité 12a, lors du déplacement qui lui est communiqué par la vis 25,

Le moven de commande 4 sera maintenant décrit en se référant utilement à la Figure 5. Le moyen de commande comprend, dans le mode 5 d'exécution préféré de l'invention, un émetteur 10 extracorporel, et un récepteur 11 intracorporel, par exemple implanté sous la peau, par exemple à la limite inférieure du sternum, ou dans un autre endroit convenable. Le récepteur comporte un moyen de traitement d'un signal émis par l'émetteur 10 et de transmission 29 d'un signal de commande du 10 moyen d'actionnement 3. Ce moyen de traitement et de transmission 29 d'un signal peut également être disposé près du, ou sur, le moyen de d'actionnement 3, par exemple sur la coque 22 du moteur 21.

Dans le mode d'exécution préféré, l'émetteur extracorporel 10 est constitué par un circuit électrique comportant une source 15 d'alimentation électrique 30, par exemple une batterie, alimentant un oscillateur 31 à trois fréquences, à savoir une fréquence de chargement F1, une fréquence de marche avant F2, et une fréquence de marche arrière F3. L'oscillateur 31 est relié, d'une part à deux boutons de commande de marche avant 32 et arrière 33 respectivement, et d'autre 20 part à un circuit amplificateur 34. Le circuit amplificateur 34 est relié à une bobine résonante 35, qui présente de préférence un diamètre relativement important per rapport au récepteur 11, par exemple d'environ 30 cm. La bobine résonante 35 peut être une bobine torique d'un fil de cuivre ou d'or, placée dans un anneau de silicone (non représenté), et elle résonne à 25 une fréquence de fonctionnement, correspondant à l'une des trois fréquences précédemment mentionnées, lorsqu'on alimente le circuit depuis la source d'alimentation 30.

Lorsque l'émetteur 10 est mis sous tension, l'oscillateur 31 émet une première fréquence F1 de chargement du circuit, qui est amplifiée par l'amplificateur 34 et envoyée dans la bobine résonante 35, et qui permet de fournir de la puissance au récepteur 11. Celui-ci comporte une bobine d'induction de fréquence 36, de préférence d'environ 3 cm de diamètre, et fonctionnant à une fréquence d'environ 1 MHz. La bobine d'induction 36 est reliée à un pont de diodes 37 et à un condensateur en 35 syntonisation 38, qui règie la fréquence de résonance du circuit récepteur. Le pont de diodes 37 est relié à un condensateur électrochimique 39.

30

13

permettant de stocker suffisamment d'énergie pour charger et actionner les différents circuits du récepteur, et à un circuit adaptateur 40 d'entraînement du moteur moteur 21. Le signal reçu de la bobine résonante 36 sous forme d'énergie passe par le pont de diodes 37, qui 5 redresse et filtre le signal, et qui fournit ainsi une source d'énergie pour le môteur et les circuits électriques du récepteur. Le condensateur en syntonisation 38 est relié par une diode de détection 41 de signal, à un circuit de mise en forme 42 de la fréquence reçue du condensateur en syntonisation.

La figure 6 montre schématiquement le circuit de traitement de 10 la fréquence mise en forme et transmis sous forme d'impulsion. Ce signal est transmis à deux circuits de registre à décalage 43, 44, par exemple du type FSK, un premier circuit 43 de registre à décalage étant programmé pour filtrer une fréquence de marche avant F2, et un deuxième circuit 44 15 de registre à décalage étant programmé pour filtrer une fréquence de marche arrière F3. Le premier circuit 43 de registre à décalage comporte un oscillateur 46, décalant chaque impulsion reçue dans des portes "ET" 47, après un délai prédéterminé calé sur la fréquence de marche avant. Le deuxième circuit 44 de registre à décalage comporte également un oscillateur 48, décaiant chaque impulsion reçue dans des portes ET 49. après un délai prédéterminé calé sur la fréquence de marche arrière. Ainsi, ces deux circuits 43, 44 permettent de mesurer la récurrence de l'impulsion fournie par le circuit de mise en forme 42. Les circuits de registre à décalage se terminent par deux sorties 50, 51, reliées à 25 l'adaptateur 40 d'entraînement de moteur, l'une déclenchant l'entraînement dans le sens avant, et l'autre déclenchant l'entraînement dans le sens arrière. Afin d'éviter des interférences de fréquence environnantes, l'émetteur 11 peut également être pourvu d'un condensateur de découplage 52 placé entre le condensateur en syntonisation 38 et le circuit de mise en forme de fréquence 42. Il convient de noter que tous les circuits électriques du récepteur décrits précédemment pourraient également être intégrés dans un circuit microélectronique, ou une puce électronique, et cette puce étant ensuite disposée ou fixée sur le moyen d'actionnement 3.

Le fonctionnement du circuit récepteur sera maintenant décrit par rapport à la description précédente. Si l'opérateur appuie sur le

35

14

bouton 32 de marche avant de l'émetteur 10, la fréquence F2 est émise, amplifiée, puis induite dans le circuit du récepteur 11. Cette fréquence F2 est détectée par le premier circuit 43 de registre à décalage, comme étant la fréquence de marche avant, moyennant quoi le circuit adaptateur d'entraînement 40 fait tourner le moteur 21, l'arbre 27 et le moyen d'éntraînement 25, de manière que ce dernier fasse avancer l'élément tractable 13 en direction du moteur, réduisant ainsi le diamètre de la bande 12. Lorsque l'opérateur appuie sur le bouton de marche arrière 33 de l'émetteur 10, l'effet inverse se produit, et le diamètre de la bande 12 est 10 augmenté.

Ainsi, il est possible de régler de manière très précise, et sans intervention manuelle physique sur les éléments implantés dans le corps, la dimension interne de l'organe de constriction gastrique. Ceci permet un suivi mieux adapté aux besoins du patient à traiter, et des manipulations plus simples à effectuer, car la constriction gastrique appliquée peut être modifiée simplement en approchant l'émetteur 10 devant le récepteur 11 et en l'actionnant.

A titre d'alternative, lorsque le réglage de la constriction est effectué directement par voie percutanée par le chirurgien à l'aide 20 d'instruments appropriés, le moyen d'actionnement 3 ne comporte pas de moteur, et permet d'obtenir un réglage stable et irréversible de la constriction.

REVENDICATIONS

1/ Dispositif (1) de constriction, au moins en partie implantable dans le corps humain ou animal, comprenant un organe (2) de constriction formant dans sa configuration opératoire un anneau, ledit organe de constriction comportant une bande flexible (12), dont les deux extrémités (12a, 12b) sont adjacentes l'une par rapport à l'autre dans la configuration opératoire, ainsi qu'un moyen d'actionnement (3) de l'organe de constriction, caractérisé en ce que, en coopération, d'une part au moins une extrémité (12b) de la bande flexible (12) comporte un élément 10 tractable (13), permettant de déplacer ladite extrémité par rapport à l'autre extrémité (12a), en générant une déformation radiale de l'organe de constriction, et d'autre part le moyen d'actionnement (3) comprend un organe de traction (25)de l'élément tractable (13).

2/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 1,
 15 caractérisé en ce que l'élément tractable (13) est lamelliforme.

3/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 1, caractérisé en ce que la bande flexible (12) est fixée (20) par l'une de ses extrémités au corps du moyen d'actionnement (13), et comporte l'élément tractable (13), du côté de son autre extrémité, ledit élément tractable comprenant des moyens de traction, par exemple des crans (15), aptes à coopérer avec l'organe de traction (25) du moyen d'actionnement (3).

4/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que dans une configuration prête à ceindre de l'organe (2) de constriction, entre ses deux extrémités, la bande fiexible (12) est composée d'un premier élément (13) comportant un premier organe de fixation (16), par exemple mâle, et d'un deuxième élément (17) comportant un deuxième organe de fixation (18) complémentaire, par exemple femelle, le premier élément (13) étant rellé au deuxième élément (17) par accouplement définitif des organes de fixation (16,18) complémentaires, pour obtenir la configuration opératoire de l'organe (2) de constriction.

5/ Dispositif (1) de constriction selon les revendications 1 et 3, caractérisé en ce que l'extrémité fixe (12a) de la bande flexible (12) est traversée par une lumière (17a), longitudinale et débouchante, apte à recevoir une languette (13a) de largeur réduite de l'élément tractable (13).

6/ Dispositif (1) de constriction selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisé en ce que l'organe (2) de constriction comporte une gaine (14) en matière biocompatible, compressible ou pliable, renfermant la bande flexible (12).

5

7/ Dispositif (1) de constriction seion la revendication 1, 10 caractérisé en ce que le moyen d'actionnement (3) comprend un moteur bidirectionnel (21), couplé à l'organe de traction (25).

8/ Dispositif (1) de constriction selon les revendications 3 et 7, caractérisé en ce que l'organe de traction (25) engrêne avec les moyens (15) de traction, pour déplacer l'élément tractable (13) selon une direction loingitudinale et circonférentielle de l'organe (2) de constriction.

9/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'organe de traction (25) est une vis tangentielle, tandis que les moyens de traction sont des crans (25) régulièrement espacés les uns des autres, transversaux par rapport à la direction 20 longitudinale, et le filetage (26) de la vis tangentielle a le même pas que celui séparant les crans de traction (15).

10/ Dispositif (1) de constriction selon les revendications 6 et 7, caractérisé en ce qu'il comporte une coque protectrice (22), présentant une partie (23) en matière rigide formant boîtier de moteur (21), et une 25 partie (24) en matière flexible biocompatible compressible ou pliable, formant la gaine (14) de la bande flexible (12).

11/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 6 et la revendication 10, caractérisé en ce que le boitier et la gaine (14) forment une seule et même pièce.

25

12/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 6, caractérisé en ce que la gaine (14) présente des évidements de matière de part et d'autre de la bande flexible (12), et/ou des plis préformés, permettant à ladite gaine de se plier de manière ordonnée et régulière, lors de la déformation radiale de l'organe de constriction (2).

13/ Dispositif (1) de constriction selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisé en ce qu'il comprend ou est associé à un moyen de commande (4) à distance.

14/ Dispositif (1) de constriction selon l'une quelconque des 10 revendications 1 à 13, caractérisé en ce que le moyen de commande (4) comprend un émetteur extracorporel (10) et un récepteur intracorporel (11), ce dernier comportant un moyen (29) de traitement d'un signal émis par l'émetteur (10) d'une part et de transmission d'un signal de commande au moyen d'actionnement (3) d'autre part.

15/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 14, caractérisé en ce que le moyen de traitement (29) comprend un seul circuit électrique agencé pour véhiculer à la fois des informations de commande et de l'énergie vers le moyen d'actionnement (3).

16/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 15, 20 caractérisé en ce que le moyen de traitement (29) comprend un circuit électrique constitué par une bobine d'induction résonante (36), un redresseur (37), un générateur d'impulsions (42), au moins un circuit de registre à décalage (43, 44), et un circuit de commande (40) de la direction de marche du moven d'actionnement (3).

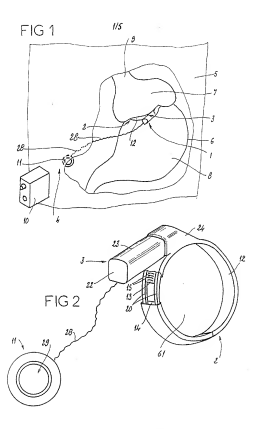
17/ Dispositif (1) de constriction selon la revendication 14 ou 15 ou 16, caractérisé en ce que le récepteur (11) du moyen de commande (4) est disposé à distance de l'organe (2) de constriction, et relié électriquement (28) au moyen d'actionnement (3).

18/ Dispositif (1) de constriction selon l'une quelconque des 30 revendications 14 à 17, caractérisé en ce que l'émetteur extracorporel (10) comprend un circuit électrique constitué par une alimentation en énergle électrique (30), un oscillateur (31), un circuit amplificateur (34) et une bobine d'induction primaire (35).

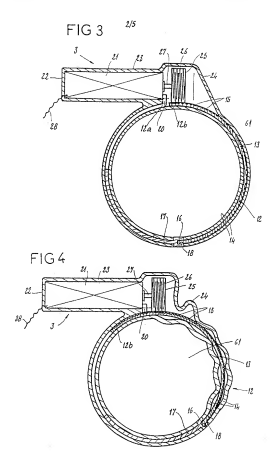
18

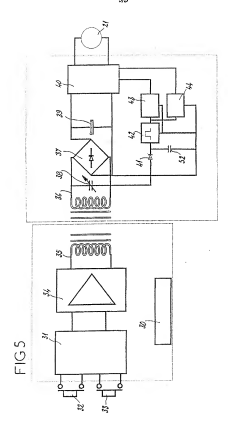
19/ Dispositif (1) de constriction seion la revendication 18, caractérisé en ce que l'émetteur (10) comporte en outre au moins un organe (32, 33) de sélection de fréquence de l'oscillateur (31).

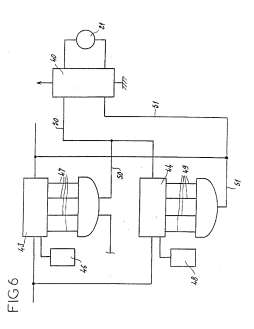
- 20/ Dispositif (1) de constriction seion l'une quelconque des 5 revendications 1 à 19, caractérisé en ce que le moyen d'actionnement (3) est agencé pour conserver de façon stable la position relative des deux extrémités (12a, 12b) de la bande flexible (12), l'une par rapport à l'autre, en l'absence d'apport d'énergie audit moyen d'actionnement (3).
- 21/ Dispositif (1) de constriction selon l'une quelconque des
 revendications 1 à 19, caractérisé en ce qu'il constitue à un dispositif de constriction gastrique.

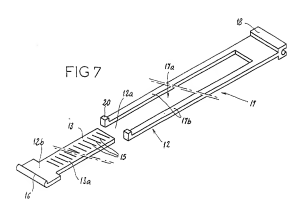


COPIE DE CONFIRMATION









INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

A Cit	4551	A61F5/00	TAMATTED	
			A61B17/	

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7-A61F-A61B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

8.0	3 840 018 A (HEIFETZ) ctober 1974 (1974-10-08) e 3: flaures 6.8-12	1-4,20
	3 3; Tigures 0,8-12	6-11, 13-15, 18,19
A pag	a 8	16
11	5 601 604 A (VINCENT) February 1997 (1997-02-11) gure 1	1-5,20, 21
18	197 18 903 A (OTTO) December 1997 (1997-12-18) gures 1,4	1
	-/	

A Justice documents are listed in the comprisation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents .	T* later document published after the international filing date
'A" document defining the general state of the last which is not considered to be of particular relevance.	or priority date and not an conflict with the application but cated to understand the principle or theory underlying the invention.
'E' earlier document but published on or after the international Ising date	"X" document of particular relevance; the claimed invertion cannot be considered have or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority dialm(s) or which is also to establish the publication date of another	involve an inventive step when the document is taken alone
citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means.	document is combined with one or more other such docu- ments, such combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skyled
P document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	in the art. '&' document member of the same patent tamily
Date of the actual completion of the international search	
Date of the action completion of the magnitudents search	Date of mailing of the international search report
16 November 1999	01/12/1999
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiagn 2 NL = 2290 HV Asswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Barton, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Citation of document, with incitation, where appropriate, of the refevant passages	Relevant to claim No.
GB 1 174 814 A (GRUNERT) 17 December 1969 (1969-12-17)	6-11, 13-15, 18,19
page 3, line 44 - line 123; figures 3-6	16
DE 15 41 262 A (GRÜNERT) 19 June 1969 (1969-06-19) page 8, last paragraph; figure 13	6-11, 13-15,18
FR 2 730 406 A (MEDINOV) 14 August 1996 (1996-08-14) page 4, paragraph 2 - paragraph 3; figure 6	16
US 4 118 805 A (REIMELS) 10 October 1978 (1978-10-10) figure 5	6,12
WO 96 01597 A (DACOMED) 25 January 1996 (1996-01-25)	- 0.1
DE 197 51 733 A (PIER) 10 December 1998 (1998-12-10) figures 11,15,16	1
EP 0 876 808 A (KLASAMED) 11 November 1998 (1998-11-11) claims 1,4,9; figures 1,3	1,7,15, 21
	GB 1 174 814 A (GRUNERT) 17 December 1969 (1969-12-17) page 3, line 44 - line 123: figures 3-6 DE 15 41 262 A (GRÜNERT) 19 June 1969 (1969-06-19) page 8, last paragraph: figure 13 FR 2 730 406 A (MEDINOV) 14 August 1996 (1996-08-14) page 4, paragraph 2 - paragraph 3; figure 6 US 4 118 805 A (REIMELS) 10 October 1978 (1978-10-10) figure 5 WO 96 01597 A (DACOMED) 25 January 1996 (1996-01-25) DE 197 51 733 A (PIER) 10 December 1998 (1998-12-10) figures 11,15,16 EF 0 876 808 A (KLASAMED) 11 November 1998 (1998-11-11)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International Application No Full/FR 99/02186

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
US 3840018 A	08-10-1974	NONE		
US 5601604 A	11-02-1997	AU 681674 B AU 6956594 A CA 2162402 A EP 0702529 A WO 9427504 A	04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996 08-12-1994	
DE 19718903 A	18-12-1997	EP 0876798 A	11-11-1998	
GB 1174814 A	17-12-1969	NL 6701946 A SE 344275 B DE 1541262 A	11-08-1967 10-04-1972 19-06-1969	
DE 1541262 A	19-06-1969	GB 1174814 A NL 6701946 A SE 344275 B	17-12-1969 11-08-1967 10-04-1972	
FR 2730406 A	14-08-1996	AT 172373 T DE 69600837 D DE 69600837 T EP 0809473 A W0 9625117 A US 5961553 A	15-11-1998 26-11-1998 27-05-1999 03-12-1997 22-08-1996 05-10-1999	
US 4118805 A	10-10-1978	AU 3366878 A BE 864418 A DE 2806405 A JP 53107197 A ZA 7801133 A	06-09-1979 28-08-1978 31-08-1978 18-09-1978 31-10-1979	
WO 9601597 A	25-01-1996	AU 701572 B AU 2776995 A BR 9508231 A CN 1152257 A DE 69507955 D DE 69507955 T EP 0769922 A ES 2132682 T JP 10502547 T US 5704893 A	04-02-1999 09-02-1996 23-12-1997 18-06-1997 01-04-1999 12-08-1999 02-05-1997 16-08-1999 10-03-1998 06-01-1998	
DE 19751733 A	10-12-1998	WO 9856321 A EP 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999	
EP 876808 A	11-11-1998	US 5938669 A	17-08-1999	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dr ⊶ande Internationale No tuf/FR 99/02186

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C I B 7 A 61F5/00 A 61B17/12

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB

8. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consullée (système de classification survi des symboles de classermont) CIB 7 A61F A61B

Documentation consultée autre que la documentation minimale gans la mestire où des documents relévent des domaines eur lesquets a corte la recharche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégone °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertine	nts no des revendications visées
Х	US 3 840 018 A (HEIFETZ) 8 octobre 1974 (1974-10-08)	1-4,20
Y	page 3; figures 6,8-12	6-11, 13-15, 18,19
A	page 8	16
Х	US 5 601 604 A (VINCENT) 11 février 1997 (1997-02-11) figure 1	1-5,20, 21
Х	DE 197 18 903 A (OTTO) 18 décembre 1997 (1997-12-18) figures 1,4	1
	-/	
	,	

X	Voir la suite du cadre	C pour	is fin de	la fiste	des	documents
---	------------------------	--------	-----------	----------	-----	-----------

X Les documents de lamilles de brevets sont indiqués en annexe

Catégories spécieles de documents catés;

- "A" document délinissant l'état general de la rechnique, non considere comme garticulièrement partiner "E" document antérieur, mels publié à la date de cépét international
- *Lº document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer le date de publication d'una autre citation ou pour une relech spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation grale, a un usage, à
- UDB exposition on tous autres requent
- "P" document publé avant la date de dépôt international, mais posténeurement à la date de prorité révendiquée

Cate à laqualle la recherche mternationale a été effectivement acheves Date d'expédition du present rapport de recherche internstionale

16 novembre 1999

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européan des Brevots, P.B 5818 Patentiaan 2 NI. - 2280 HV Rijewijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epc ni. Fax (+31-70) 340-3016

To document utérieur publie eprès la date de depôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'élat de la technique pertinent, meis alle pour comprendre la principe cu la théorie constituent la base de l'invertion

- "X" document particulerement pertinent, finnen tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvaile ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré inclement
- "Y" document particulèrement pertinont; l'invantion revandiquée ne peut être consideres comme impliquant une activité inventiva longue le document est associe à un ou plusieurs autres documents de meme nature, cette combinaison étant évidante pour une personne du métier.
- "&" document qui feit partie de la même famille de bravels

01/12/1999

Fonctionnaire autorisé

Barton, S

3

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

C.(suite)	DOCUMEN	TS CONSIDERES	COMME	PERTINENTS

Catégorie	identification des documents cités, avec le cas echeant. Findicationdes passages pertinents	no, des revendications visce
Y	GB 1 174 814 A (GRUNERT) 17 décembre 1969 (1969-12-17)	6-11, 13-15, 18,19
4	page 3, ligne 44 - ligne 123; figures 3-6	16,19
٠	DE 15 41 262 A (GRÜNERT) 19 juin 1969 (1969-06-19) page 8, dernier alinéa; figure 13	6-11, 13-15,18
	FR 2 730 406 A (MEDINOV) 14 août 1996 (1996-08-14) page 4, alinéa 2 - alinéa 3; fígure 6	16
	US 4 118 805 A (REIMELS) 10 octobre 1978 (1978-10-10) figure 5	6,12
١	WO 96 01597 A (DACOMED) 25 janvier 1996 (1996-01-25)	
, Р	DE 197 51 733 A (PIER) 10 décembre 1998 (1998-12-10) figures 11,15,16	1
I,P	EP 0 876 808 A (KLASAMED) II novembre 1998 (1998-11-11) revendications 1,4,9; figures 1,3	1,7,15, 21
	•	
The second secon		
100 Jan 100 Ja		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements reit: ux membres de families de brevets

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe larretes de bravets) (juitet 1992)

Demande Internationale No r ∪ f / FR 99/02186

Document brevet d au rapport de reche	nte rche	Date de publication	M	embre(s) de la Inile de brevet(s)	Date de publication
US 3840018	А	08-10-1974	AUC	NI.	
US 5601604	A	11-02-1997	AU AU CA EP WO	681674 6956594 2162402 0702529 9427504	A 20-12-1994 A 08-12-1994 A 27-03-1996
DE 19718903	Α	18-12-1997	EP	0876798	A 11-11-1998
GB 1174814	A	17-12-1969	NL SE DE	6701946 344275 1541262	B 10-04-1972
DE 1541262	A	19-06-1969	GB NL SE	1174814 6701946 344275	A 11-08-1967
FR 2730406	A	14-08-1996	AT DE DE EP WO US	172373 69600837 69600837 0809473 9625117 5961553	D 26-11-1998 T 27-05-1999 A 03-12-1997 A 22-08-1996
US 4118805	А	10-10-1978	AU BE DE JP ZA	3366878 / 864418 / 2806405 / 53107197 / 7801133 /	A 28-08-1978 A 31-08-1978 A 18-09-1978
WO 9601597	А	25-01-1996	AU AU BR CN DE DE EP ES JP US	701572 E 2776995 A 9508231 A 1152257 A 69507955 D 69507955 D 0769928 A 2132682 T 10502547 T 5704893 A	09-02-1996 09-02-1997 18-06-1997 18-06-1999 12-08-1999 02-05-1997 16-08-1999 10-03-1998
DE 19751733	A	10-12-1998	WO EP	9856321 A 0923356 A	
EP 876808	Α.	11-11-1998	US	5938669 A	17-08-1999